

PATENT APPLICATION

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re application of

Akira ONISHI, et al.

Appln. No.: 09/904558

Confirmation No.: 6021

Filed: July 16, 2001



Group Art Unit: Not Yet Assigned

Examiner: Not Yet Assigned

For: FINE PARTICLE OF ALUMINUM HYDROXIDE FOR FILING RESIN AND RESIN COMPOSITION USING THE SAME

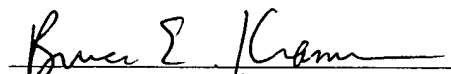
SUBMISSION OF PRIORITY DOCUMENT

Commissioner for Patents
Washington, D.C. 20231

Sir:

Submitted herewith is a certified copy of the priority document on which a claim to priority was made under 35 U.S.C. § 119. The Examiner is respectfully requested to acknowledge receipt of said priority document.

Respectfully submitted,



Bruce E. Kramer
Registration No. 33,725

SUGHRUE, MION, ZINN,
MACPEAK & SEAS, PLLC
2100 Pennsylvania Avenue, N.W.
Washington, D.C. 20037-3213
Telephone: (202) 293-7060
Facsimile: (202) 293-7860

Enclosures: JPA P2000-216488
BEK/amt
Date: October 10, 2001



日本国特許庁
JAPAN PATENT OFFICE

廿四

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office

出願年月日

Date of Application:

2000年 7月17日

出願番号

Application Number:

特願2000-216488

出願人

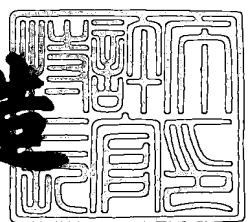
Applicant(s):

昭和電工株式会社

2001年 6月25日

特許庁長官
Commissioner,
Japan Patent Office

及川耕造



出証番号 出証特2001-3059735

【書類名】 特許願
 【整理番号】 11H120103
 【あて先】 特許庁長官殿
 【国際特許分類】 C08K 3/20
 C01F 7/02

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県横浜市神奈川区恵比須町8番地 昭和電工株式
 会社 横浜生産・技術統括部内
 【氏名】 尾西 晃

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県横浜市神奈川区恵比須町8番地 昭和電工株式
 会社 横浜生産・技術統括部内
 【氏名】 高橋 行彦

【特許出願人】

【識別番号】 000002004
 【住所又は居所】 東京都港区芝大門1-13-9
 【氏名又は名称】 昭和電工株式会社

【代理人】

【識別番号】 100094237
 【住所又は居所】 東京都港区芝大門1-13-9
 【氏名又は名称】 矢口 平

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 010227
 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1
 【物件名】 要約書 1
 【物件名】 図面 1
 【包括委任状番号】 9702281

特2000-216488

【プルーフの要否】 要

【書類名】明細書

【発明の名称】樹脂充填用水酸化アルミニウム粉体及びそれを用いてなる樹脂組成物

【特許請求の範囲】

【請求項1】水酸化アルミニウム粉体が、該粉体200重量部を不飽和ポリエステル樹脂（リゴラック2004WM-2、昭和高分子（株）製）100重量部に充填した際の、ブルックフィールド型粘度計による35℃での粘度測定において200ポイズ未満となり得る水酸化アルミニウム粉体であって、かつ該粉体150重量部を別の不飽和ポリエステル樹脂（ポリライトTP-123、大日本インキ化学工業（株）製）100重量部とメチルエチルケトンパーオキサイド2重量部の樹脂組成物に充填した際の、ブルックフィールド型粘度計による35℃での粘度測定において、樹脂硬化によって粘度測定不能となるまでの硬化時間が20分未満となり得る特性を有することを特徴とする樹脂充填用水酸化アルミニウム粉体。

【請求項2】BET比表面積が1.0m²/g以下でありその二次粒子径が35～150μmの範囲にある水酸化アルミニウム粉体X、BET比表面積が1.0m²/g以下でありその二次粒子径が10～35μmの範囲にある水酸化アルミニウム粉体Y、及びBET比表面積が3.0m²/g以下でありその二次粒子径が0.5～10μmの範囲にある水酸化アルミニウム粉体Zの質量組成比が、全体を100質量%とした添付の図1に示す三元組成図において、点α（X:Y:Z=47.5:25.0:27.5）、点β（X:Y:Z=47.5:50.0:2.5）、点γ（X:Y:Z=82.5:0.0:17.5）、点δ（X:Y:Z=72.5:0.0:27.5）の4点で囲まれ、かつ線上を含む質量組成比の範囲にあることを特徴とする水酸化アルミニウム粉体。

【請求項3】BET比表面積が1.0m²/g以下でありその二次粒子径が35～150μmの範囲にある水酸化アルミニウム粉体X、BET比表面積が1.0m²/g以下でありその二次粒子径が10～35μmの範囲にある水酸化アルミニウム粉体Y、及びBET比表面積が3.0m²/g以下でありその二次粒子径が0.5～10μmの範囲にある水酸化アルミニウム粉体Zの質量組成比が、全

体を100質量%とした添付の図2に示す三元組成図において、点A (X : Y : Z = 50. 0 : 25. 0 : 25. 0)、点B (X : Y : Z = 50. 0 : 45. 0 : 5. 0)、点C (X : Y : Z = 80. 0 : 0. 0 : 20. 0)、点D (X : Y : Z = 75. 0 : 0. 0 : 25. 0)の4点で囲まれ、かつ線上を含む質量組成比の範囲にあることを特徴とする水酸化アルミニウム粉体。

【請求項4】水酸化アルミニウム粉体Xの二次粒子径が50～150μmの範囲にあり、水酸化アルミニウム粉体Yの二次粒子径が10～25μmの範囲にあり、水酸化アルミニウム粉体Zの二次粒子径が0.5～8μmの範囲にある請求項2又は3に記載の水酸化アルミニウム粉体。

【請求項5】請求項1乃至4の何れか1項に記載の水酸化アルミニウム粉体を含む樹脂組成物。

【請求項6】樹脂組成物が、ブルックフィールド型粘度計における35℃で測定した時の粘度が200ポイズ未満であることを特徴とする請求項5に記載の水酸化アルミニウム粉体を含む樹脂組成物。

【請求項7】樹脂組成物が、人造大理石形成用樹脂組成物である請求項5又は6に記載の水酸化アルミニウム粉体を含む樹脂組成物。

【請求項8】人造大理石形成用樹脂組成物の樹脂が、不飽和ポリエスチル樹脂、アクリル樹脂、ビニルエスチル樹脂、エポキシ樹脂からなる群より選ばれた少なくとも1種である請求項7に記載の水酸化アルミニウム粉体を含む樹脂組成物。

【請求項9】樹脂組成物が、硬化樹脂組成物である請求項5記載の水酸化アルミニウム粉体を含む樹脂組成物。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】

本発明は、プラスチック、ゴム等の難燃用等として利用される樹脂充填用水酸化アルミニウム粉体及びそれを用いてなる樹脂組成物に関する。

【0002】

【従来の技術】

従来より、水酸化アルミニウムは、ゴム・プラスチックスに充填するフィラーと

して幅広く用いられている。例えば熱可塑性樹脂、ゴム、エポキシ樹脂には難燃剤として、不飽和ポリエステル樹脂、アクリル樹脂などの熱硬化性樹脂には調色フィラーとして用いられている。

水酸化アルミニウムは、難燃剤として用いられる場合、より多くの充填を行った方が難燃性能は向上するが、充填量を多くすると、成形性や混練トルク上昇により成形温度が上昇し水酸化アルミニウムが一部脱水し発泡するといった問題がある。また、熱硬化樹脂に充填する場合も、充填量を多くすることで材料コストダウンとなるが、成形作業性の悪化、硬化速度が遅延するといった問題がある。

【0003】

特に、不飽和ポリエステル樹脂あるいはアクリル樹脂等に水酸化アルミニウム粉体を充填した樹脂組成物は、人造大理石として、バスタブ、キッチンカウンター等の素材に利用されるが、天然の大理石に近い質感（重量感）を出すため、樹脂中に多量の水酸化アルミニウム粉体を充填しなければならない。

【0004】

こうした問題を解決するために、これまで様々な技術、例えば（1）一次粒子の大きい凝集粗粒子またはそれを粉碎した微粒子との混合物を用いる方法（特公平5-48782号公報）、（2）粒子径やソーダ量を限定したものを粉碎し、比表面積の小さい水酸化アルミニウムを得る方法（特公平4-6648号公報、特公平6-49573号公報）等が開示されている。

【0005】

しかしながら、上記（1）においては、粗粒単独では成形時の沈降による表面平滑性の低下や成形体強度の低下という欠点があり、微粒子と混合使用した場合は、比表面積の増加にともない硬化時間が長くなるという欠点がある。（2）の場合も凝集粒子の粉碎・解碎による比表面積の増大がある分硬化時間が長くなり、また単独で用いる場合には粒子が細かいため、充填量に限界がある。

また、樹脂への充填性を向上させるために、脂肪酸、シランカップリング剤などで表面処理することもよく行われている。

【0006】

【発明が解決しようとする課題】

本発明は、このような状況下で、プラスチック、ゴムなどの樹脂に充填する従来の水酸化アルミニウム粉体を改良し、樹脂への充填の際の粘度の低減化を行い、高充填を可能とするとともに、熱硬化樹脂に充填した場合、硬化時間も更に短く、生産性をより向上させうる水酸化アルミニウム粉体、及び樹脂組成物を提供することを目的とするものである。

【0007】

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、前記の好ましい性質を有する水酸化アルミニウムを開発すべく銳意研究を重ねた結果、特定の範囲に存在する二次粒子径と比表面積を有する水酸化アルミニウム粉体を、少なくとも2成分配合（2元系）、特に好ましくは3成分配合（3元系）することにより、その目的を達成し得ることを見い出し、本発明を完成するに至った。即ち、本発明は以下の発明を提供する。

【0008】

[1] 水酸化アルミニウム粉体が、該粉体200重量部を不飽和ポリエスチル樹脂（リゴラック2004WM-2、昭和高分子（株）製）100重量部に充填した際の、ブルックフィールド型粘度計による35℃での粘度測定において200ポイズ未満となり得る水酸化アルミニウム粉体であって、かつ該粉体150重量部を別の不飽和ポリエスチル樹脂（ポリライトTP-123、大日本インキ化学工業（株）製）100重量部とメチルエチルケトンパーオキサイド2重量部の樹脂組成物に充填した際の、ブルックフィールド型粘度計による35℃での粘度測定において、樹脂硬化によって粘度測定不能となるまでの硬化時間が20分未満となり得る特性を有することを特徴とする樹脂充填用水酸化アルミニウム粉体。

【0009】

[2] BET比表面積が $1.0\text{ m}^2/\text{g}$ 以下でありその二次粒子径が $3.5\sim1.5\text{ }\mu\text{m}$ の範囲にある水酸化アルミニウム粉体X、BET比表面積が $1.0\text{ m}^2/\text{g}$ 以下でありその二次粒子径が $1.0\sim3.5\text{ }\mu\text{m}$ の範囲にある水酸化アルミニウム粉体Y、及びBET比表面積が $3.0\text{ m}^2/\text{g}$ 以下でありその二次粒子径が $0.5\sim1.0\text{ }\mu\text{m}$ の範囲にある水酸化アルミニウム粉体Zの質量組成比が、全体を100質量%とした添付の図1に示す三元組成図において、点 α （X:Y:Z=4

7. 5 : 25. 0 : 27. 5)、点 β (X : Y : Z = 47. 5 : 50. 0 : 2. 5)、点 γ (X : Y : Z = 82. 5 : 0. 0 : 17. 5)、点 δ (X : Y : Z = 72. 5 : 0. 0 : 27. 5) の4点で囲まれ、かつ線上を含む質量組成比の範囲にあることを特徴とする水酸化アルミニウム粉体。

【0010】

[3] BET比表面積が $1.0\text{ m}^2/\text{g}$ 以下でありその二次粒子径が $3.5\sim1.5\text{ }\mu\text{m}$ の範囲にある水酸化アルミニウム粉体X、BET比表面積が $1.0\text{ m}^2/\text{g}$ 以下でありその二次粒子径が $1.0\sim3.5\text{ }\mu\text{m}$ の範囲にある水酸化アルミニウム粉体Y、及びBET比表面積が $3.0\text{ m}^2/\text{g}$ 以下でありその二次粒子径が $0.5\sim1.0\text{ }\mu\text{m}$ の範囲にある水酸化アルミニウム粉体Zの質量組成比が、全体を100質量%とした添付の図2に示す三元組成図において、点A (X : Y : Z = 50. 0 : 25. 0 : 25. 0)、点B (X : Y : Z = 50. 0 : 45. 0 : 5. 0)、点C (X : Y : Z = 80. 0 : 0. 0 : 20. 0)、点D (X : Y : Z = 75. 0 : 0. 0 : 25. 0) の4点で囲まれ、かつ線上を含む質量組成比の範囲にあることを特徴とする水酸化アルミニウム粉体。

【0011】

[4] 水酸化アルミニウム粉体Xの二次粒子径が $5.0\sim1.50\text{ }\mu\text{m}$ の範囲にあり、水酸化アルミニウム粉体Yの二次粒子径が $1.0\sim2.5\text{ }\mu\text{m}$ の範囲にあり、水酸化アルミニウム粉体Zの二次粒子径が $0.5\sim8\text{ }\mu\text{m}$ の範囲にある請求項2又は3に記載の水酸化アルミニウム粉体。

[5] 前項1乃至4の何れか1項に記載の水酸化アルミニウム粉体を含む樹脂組成物。

[6] 樹脂組成物が、ブラックフィールド型粘度計における 35°C で測定した時の粘度が200ポイズ未満であることを特徴とする前項5に記載の水酸化アルミニウム粉体を含む樹脂組成物。

【0012】

[7] 樹脂組成物が、人造大理石形成用樹脂組成物である請求項5又は6に記載の水酸化アルミニウム粉体を含む樹脂組成物。

[8] 人造大理石形成用樹脂組成物の樹脂が、不飽和ポリエステル樹脂、アクリ

ル樹脂、ビニルエステル樹脂、エポキシ樹脂からなる群より選ばれた少なくとも1種である請求項7に記載の水酸化アルミニウム粉体を含む樹脂組成物。

〔9〕樹脂組成物が、硬化樹脂組成物である請求項5記載の水酸化アルミニウム粉体を含む樹脂組成物。

【0013】

【発明の実施の形態】

以下、本発明について詳細に説明する。

本発明の水酸化アルミニウム粉体は、不飽和ポリエステル樹脂（リゴラック2004WM-2、昭和高分子（株）製）100重量部に、水酸化アルミニウム粉体200重量部を充填した樹脂組成物の粘度が、ブルックフィールド型粘度計による35℃での測定において200ポイズ未満となり得る水酸化アルミニウム粉体であって、かつ別の不飽和ポリエステル樹脂（ポリライトTP-123、大日本インキ化学工業（株）製）100重量部に、該水酸化アルミニウム150重量部及びメチルエチルケトンバーオキサイド2重量部を充填した樹脂組成物において、ブルックフィールド型粘度計による35℃での測定の際、樹脂硬化によって粘度測定不能となるまでの硬化時間が、20分未満となり得る特性を有することを特徴とする樹脂充填用水酸化アルミニウム粉体である。

【0014】

水酸化アルミニウム粉体の表面は、多くのOH基に覆われているために、これを硬化性樹脂等に含有させた場合、硬化性樹脂の硬化反応を阻害し、硬化反応を長くしてしまう働きがあることを本発明者らは見出し、前記特性を有する水酸化アルミニウム粉体を見出した。

【0015】

さらに本発明者らは、樹脂の硬化反応に大きく阻害しない水酸化アルミニウム粉体として、水酸化アルミニウム粉体のBET比表面積や二次粒子径、充填組成、充填量等について鋭意検討した結果、特定の好ましい水酸化アルミニウム粉体及びその配合組成比を見出した。

【0016】

すなわち、本発明の水酸化アルミニウム粉体は、好ましくは、二次粒子径が3

5～150 μm 好ましくは50～150 μm 、窒素吸着法（B E T法）で測定された比表面積が1. 0 m^2/g 以下好ましくは0. 5 m^2/g 以下の特徴を有する粗粒水酸化アルミニウム粉体Xと、二次粒子径が10～35 μm 好ましくは10～25 μm 、比表面積が1. 0 m^2/g 以下好ましくは0. 8 m^2/g 以下の特徴を有する中粒水酸化アルミニウム粉体Y、及び二次粒子径が0. 5～10 μm 好ましくは0. 5～8 μm 、比表面積が3. 0 m^2/g 以下好ましくは2. 0 m^2/g 以下の特徴を有する微粒水酸化アルミニウム粉体Zを、所定の質量配合比の範囲で配合した場合、特に樹脂充填時の粘度を低減させ、さらに熱硬化樹脂充填時の硬化時間を短くする特徴を有する。

【0017】

ここで、前記所定の質量配合比の範囲とは、例えば3元系配合の粉体の場合、粗粒水酸化アルミニウム粉体X、中粒水酸化アルミニウム粉体Y、微粒水酸化アルミニウム粉体Zを、全体を100質量%とした、別添の図1に示す三元組成図において、点 α (X:Y:Z = 47. 5:25. 0:27. 5)、点 β (X:Y:Z = 47. 5:50. 0:2. 5)、点 γ (X:Y:Z = 82. 5:0. 0:17. 5)、点 δ (X:Y:Z = 72. 5:0. 0:27. 5)の4点で囲まれ、かつ線上を含む範囲内で配合された水酸化アルミニウム粉体（以下、X:Y:Zの順で配合比を記載する。）であり、さらに好ましくは別添の図2に示す三元組成図において、点A (50. 0:25. 0:25. 0)、点B (50. 0:45. 0:5. 0)、点C (80. 0:0. 0:20. 0)、点D (75. 0:0. 0:25. 0)の4点で囲まれ、かつ線上を含む範囲内の質量配合比がよい。また、粘度とは、樹脂（例えば、硬化性樹脂であり不飽和ポリエスチル樹脂が挙げられる。）100質量部に対して前記水酸化アルミニウム粉体200質量部を充填した樹脂組成物のブルックフィールド型粘度計で35℃にて測定した時の粘度（単位はポイズ）が用いられる。

【0018】

また硬化時間とは、硬化性樹脂（例えば不飽和ポリエスチル樹脂）100質量部に対して該水酸化アルミニウム粉体150質量部、及びメチルエチルケトンパーオキサイド化合物等のラジカル発生剤2質量部を充填した樹脂組成物の粘度を

ブルックフィールド型粘度計で35°Cにて測定した際、樹脂硬化によって粘度測定不能となるまでの時間で評価できる。

本発明に用いる水酸化アルミニウムは、一般式 $\text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ で示されるアルミナ3水和物であり、純度は特に限定されるものではない。

【0019】

本発明において使用される粗粒水酸化アルミニウム粉体Xは、バイヤー法にて析出させた凝集粒子であり、その二次粒子径が35~150μm好ましくは50~150μm、窒素吸着法(BET法)で測定された比表面積が1.0m²/g以下好ましくは0.5m²/g以下である。二次粒子径が35μmよりも小さくと、後に述べる中粒水酸化アルミニウム粉体Yと粒径が近いため、粒子配合したときの粘度低減効果が低い。二次粒子径が150μmよりも大きいと、樹脂に充填したときの強度が著しく低下するので好ましくない。比表面積が1.0m²/gより大きいと樹脂に充填したときの硬化時間が長くなり好ましくない。

【0020】

本発明において使用される中粒水酸化アルミニウム粉体Yは、粗粒水酸化アルミニウム粉体Xの凝集物を、機種は特に限定されないが公知の乾式あるいは湿式粉碎機を用いて一次粒子まで解碎するか、あるいはアルミン酸アルカリ溶液に前記凝集物を添加してスラリー化した後、このスラリーを60~90°Cに昇温することによって凝集粒子を一部溶解して一次粒子まで化学的に解碎することにより得ることができる。その二次粒子径は10~35μm好ましくは10~25μm、比表面積が1.0m²/g以下好ましくは0.8m²/g以下である。二次粒子径が10μmよりも小さくと、後に述べる微粒水酸化アルミニウム粉体Zと粒径が近いため、粒子配合したときの粘度低減効果が低い。二次粒子径が35μmよりも大きいと、先に述べた粗粒水酸化アルミニウム粉体Xと粒径が近いため粒子配合したときの粘度低減効果が低い。また、比表面積が1.0m²/gより大きいと樹脂に充填したときの硬化時間が長くなり好ましくない。

【0021】

本発明において使用される微粒水酸化アルミニウム粉体Zは、バイヤー法で得られた粗粒水酸化アルミニウム粉体Xよりも二次粒径の小さい凝集粒子の凝集物

を、機種は特に限定されないが従来公知の乾式あるいは湿式粉碎機を用いて一次粒子まで解碎するか、あるいは前記凝集物をアルミニン酸アルカリ溶液に添加してスラリー化した後、このスラリーを60～90℃に昇温することにより凝集粒子間を一部溶解し、一次粒子まで化学的に解碎して得ることができる。その二次粒子径は、0.5～10μm好ましくは0.5～8μm、比表面積が3.0m²/g以下好ましくは2.0m²/g以下である。二次粒子径が10μmよりも大きいと、先に述べた中粒水酸化アルミニウム粉体(Y)と粒径が近いため、粒子配合したときの粘度低減効果が低い。二次粒子径が0.5μmより小さないと、ハンドリング性が著しく悪化するため好ましくない。また、比表面積が3.0m²/gより大きいと樹脂に充填したときの硬化時間が長くなり好ましくない。

【0022】

本発明は、さらに前記特性を有する水酸化アルミニウム粉体を含んだ樹脂組成物を提供する。さらに本発明の水酸化アルミニウム粉体を含んだ樹脂組成物は、ブルックフィールド型粘度計における35℃で測定した時の粘度が200ポイズ未満であればよく、組成物には制限されない。この粘度条件を満足できる樹脂なら制限なく使用できる。

【0023】

本発明において、例えば3元系の水酸化アルミニウム粉体(X,Y,Zの3成分を含んだ粉体)を樹脂に充填する際、前述のように樹脂には制限されないが、例えば不飽和ポリエステル樹脂、アクリル樹脂、ビニルエステル樹脂、エポキシ樹脂等、キシレンホルムアルデヒド樹脂、グアナミン樹脂、ジアリルフタレート樹脂、フェノール樹脂、フラン樹脂、ポリイミド樹脂、メラミン樹脂、ユリア樹脂等が挙げられる。好ましくは、不飽和ポリエステル樹脂、アクリル樹脂、ビニルエステル樹脂、エポキシ樹脂等が使用される。

【0024】

本発明の樹脂組成物は、人造大理石形成用樹脂組成物であることが望ましく、例えば人造大理石形成用樹脂としては、不飽和ポリエステル樹脂、アクリル樹脂、ビニルエステル樹脂、エポキシ樹脂からなる群より選ばれた少なくとも1種が使用される。

【0025】

水酸化アルミニウム粉体の配合方法については、エアーブレンダー、V型ブレンダー、ロッキングブレンダー、ヘンシェルミキサー等、従来公知の方法で良く、特に限定されるものではない。

【0026】

さらに本発明の水酸化アルミニウム粉体は、従来公知の方法で表面処理したもの用いても良く、その方法には限定されない。

また、本発明は、前記水酸化アルミニウム粉体を含んだ硬化性樹脂組成物の硬化物を提供する。

【0027】

【実施例】

以下、本発明を実施例によりさらに詳細に説明するが、本発明はこれら実施例に制限されるものではない。

【実施例1～5】

二次粒子径8.4 μm、比表面積0.2 m²/gの粗粒水酸化アルミニウム粉体X、二次粒子径1.6.5 μm、比表面積0.5 m²/gの中粒水酸化アルミニウム粉体Y、二次粒子径5.9 μm、比表面積1.6 m²/gの微粒水酸化アルミニウム粉体Zの少なくとも2成分を表1に示した組成比でV型ブレンダーにて10分間ブレンドし、粒子配合水酸化アルミニウム粉体を得た。

該粒子配合水酸化アルミニウム粉体200質量部と、市販の不飽和ポリエスチル樹脂（リゴラック2004WM-2、昭和高分子（株）製）100質量部に充填し、ブルックフィールド型粘度計で35℃にて粘度を測定した。また、該粒子配合水酸化アルミニウム粉体150質量部を、市販の不飽和ポリエスチル樹脂（ポリライトTP-123大日本インキ化学工業（株）製）100質量部に充填し、硬化触媒としてメチルエチメケトン化合物（トリゴノックス63、（株）化薬アクゾ製）を2質量部添加しブルックフィールド型粘度計で35℃にて粘度を継続測定し、測定開始から樹脂硬化により測定不能となるまでの時間、即ち、硬化時間を測定した。

【0028】

【比較例1～12】

実施例1～5と同様の少なくとも2成分を表1に示す組成比で混合した後、実施例1～5と同様の評価を実施した。

【0029】

【比較例13】

二次粒子径16.4μm、比表面積1.4m²/gの中粒水酸化アルミニウム粉体Y2を用いた以外は実施例1と組成比、他成分とともに同様に混合した粒子配合水酸化アルミニウム粉体を用いて実施例1と同様の評価を実施した。

【0030】

【比較例14】

二次粒子径6.4μm、比表面積3.2m²/gの微粒水酸化アルミニウム粉体Z2を用いた以外は実施例1と組成比、他成分とともに同様に混合した粒子配合水酸化アルミニウム粉体をもちいて実施例1と同様の評価を実施した。

【0031】

上記実施例及び比較例で使用された水酸化アルミニウム粉体(X、Y、Z)の質量組成比を図3に示した。

【0032】

【表1】

	図1中の略称	各成分の二次粒子径[μm]と比表面積[m ² /g]			組成比[質量%]			評価結果		
		粗粒	中粒	微粒	粗粒	中粒	微粒	粘度 [ボ'イズ]	硬化時間 [分]	
実施例1	A	84.0 μm, 0.2m ² /g	16.5 μm, 0.5m ² /g	5.9 μm, 1.8m ² /g	50	25	25	130	15	
実施例2	B	↑	↑	↑	50	45	5	170	11	
実施例3	C	↑	↑	↑	80	0	20	170	15	
実施例4	D	↑	↑	↑	75	0	25	140	18	
実施例5	E	↑	↑	↑	60	20	20	150	15	
比較例1	F	↑	↑	↑	45	25	30	150	65	
比較例2	G	↑	↑	↑	45	40	15	190	43	
比較例3	H	↑	↑	↑	45	55	0	200	10	
比較例4	I	↑	↑	↑	50	50	0	200	10	
比較例5	J	↑	↑	↑	60	35	5	200	9	
比較例6	K	↑	↑	↑	70	20	10	210	10	
比較例7	L	↑	↑	↑	85	0	15	200	14	
比較例8	M	↑	↑	↑	70	0	30	140	25	
比較例9	N	↑	↑	↑	60	10	30	140	25	
比較例10	O	↑	↑	↑	50	10	40	140	37	
比較例11	P	↑	↑	↑	30	50	20	280	98	
比較例12	Q	↑	↑	↑	90	10	0	470	8	
比較例13	—	↑	16.4 μm, 1.4m ² /g	↑	50	25	25	240	44	
比較例14	—	↑	16.5 μm, 0.5m ² /g	6.4 μm, 3.2m ² /g	50	25	25	260	44	

【0033】

【発明の効果】

表1から明らかなように、特定した二次粒子径と比表面積を有する水酸化アルミニウム粉体を特定の割合で配合することにより、プラスチック、ゴムなどの樹脂に充填した際、粘度が低減し、高充填が可能となるとともに、熱硬化樹脂に充填した場合、硬化時間が非常に短く、生産性をより向上させることができる。従って本発明の示す水酸化アルミニウム粉体は、樹脂充填用に要求される特性向上できる意味からその工業的効果は極めて大きい。

【0034】

【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明の一例として、水酸化アルミニウム粉体に関する三元組成図を表す。

【図2】 本発明の一例として、水酸化アルミニウム粉体に関する三元組成図を表

す。

【図3】 実施例の一例として、水酸化アルミニウム粉体に関する三元組成図を表す。

【0035】

【符号の説明】

$\alpha \cdots \cdots X : Y : Z$ が 47.5 : 25.0 : 27.5 である組成比を表す。

$\beta \cdots \cdots X : Y : Z$ が 47.5 : 50.0 : 2.5 である組成比を表す。

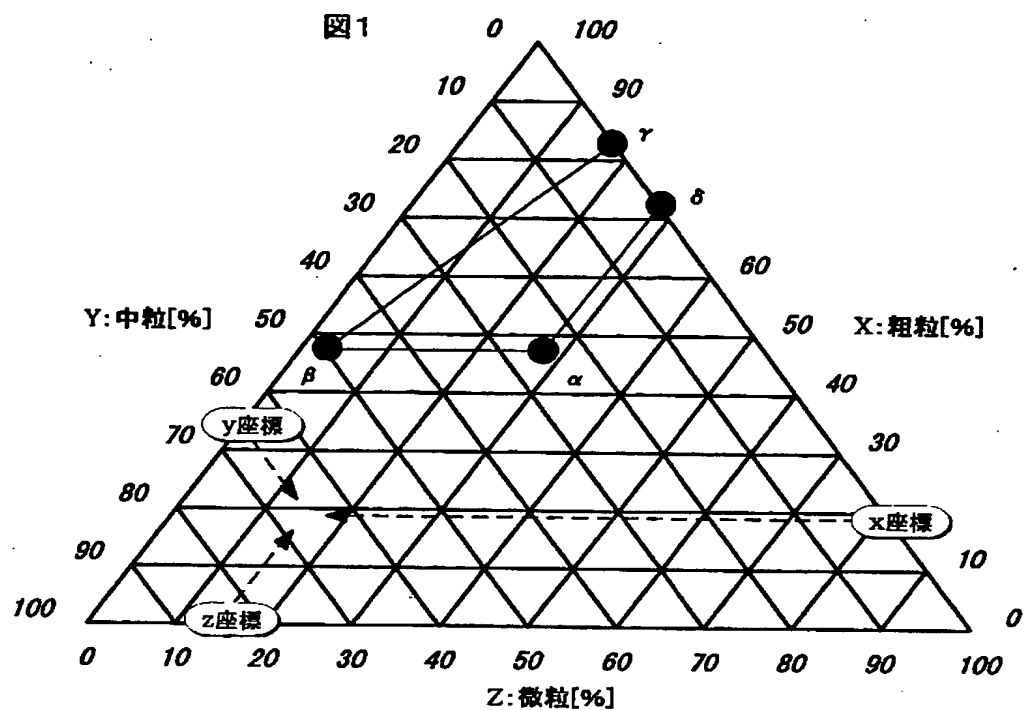
$\gamma \cdots \cdots X : Y : Z$ が 82.5 : 0.0 : 17.5 である組成比を表す。

$\delta \cdots \cdots X : Y : Z$ が 72.5 : 0.0 : 27.5 である組成比を表す。

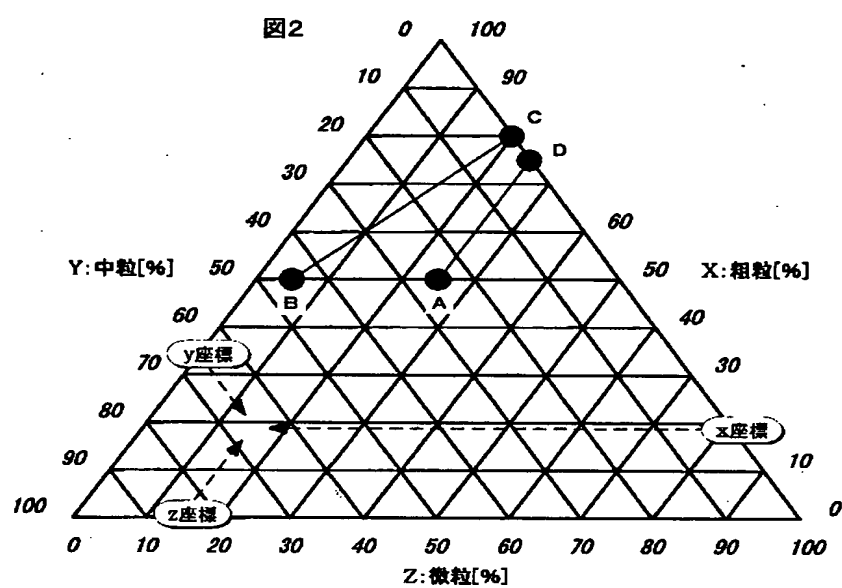
A～Q～～表1に記載の各組成比を表す。

【書類名】図面

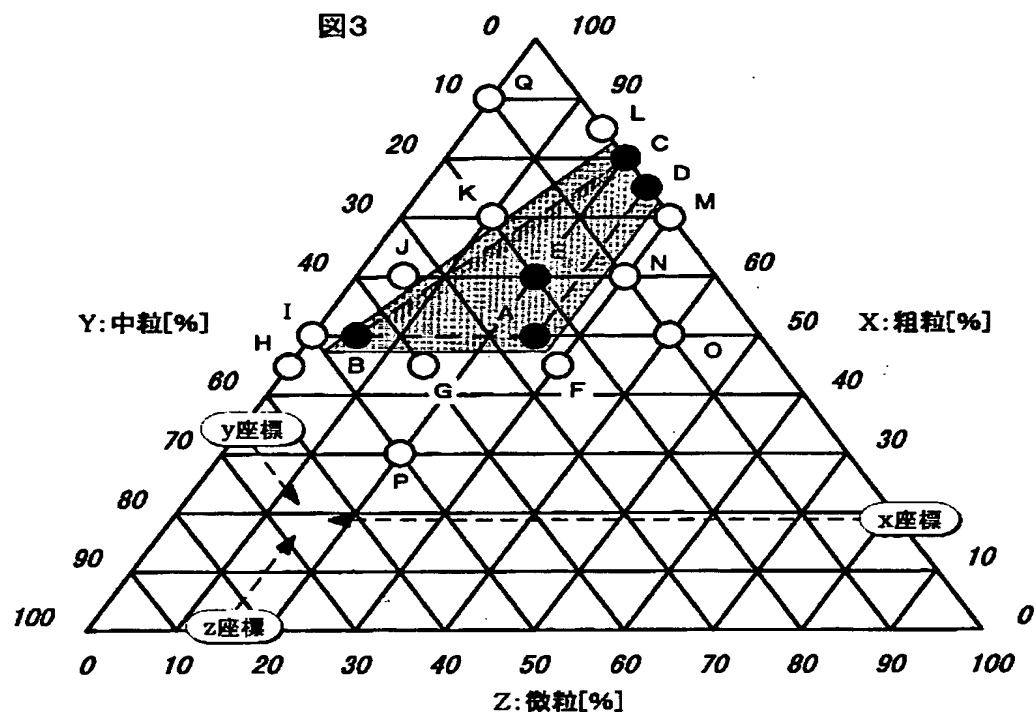
【図1】



【図2】



【図3】



【書類名】要約書

【要約】

【課題】樹脂充填時の粘度低減ができ高充填を可能であり、熱硬化樹脂に充填した場合の硬化時間を更に短くできる水酸化アルミニウム粉体及び該樹脂組成物を提供すること。

【解決手段】BET比表面積が $1.0\text{ m}^2/\text{g}$ 以下でありその二次粒子径が $3.5\text{ }\mu\text{m}$ ～ $15.0\text{ }\mu\text{m}$ の範囲を有する水酸化アルミニウム粉体X、比表面積が $1.0\text{ m}^2/\text{g}$ 以下でありその二次粒子径が $1.0\text{ }\mu\text{m}$ ～ $3.5\text{ }\mu\text{m}$ の範囲を有する水酸化アルミニウム粉体Y、及び比表面積が $3.0\text{ m}^2/\text{g}$ 以下であり二次粒子径が $0.5\text{ }\mu\text{m}$ ～ $1.0\text{ }\mu\text{m}$ の範囲を有する水酸化アルミニウム粉体Zの質量組成比が、別付の図1に示す三元組成図において、点 α 、点 β 、点 γ 、点 δ の4点で囲まれ、かつ線上を含む範囲にあることを特徴とする水酸化アルミニウム粉体。

【選択図】図1

認定・付加情報

特許出願の番号	特願2000-216488
受付番号	50000903002
書類名	特許願
担当官	市川 勉 7644
作成日	平成12年 7月19日

＜認定情報・付加情報＞

【提出日】	平成12年 7月17日
【特許出願人】	
【識別番号】	000002004
【住所又は居所】	東京都港区芝大門1丁目13番9号
【氏名又は名称】	昭和電工株式会社
【代理人】	申請人
【識別番号】	100094237
【住所又は居所】	東京都港区芝大門1丁目13番9号 昭和電工株式会社内
【氏名又は名称】	矢口 平

次頁無

出願人履歴情報

識別番号 [000002004]

1. 変更年月日 1990年 8月27日

[変更理由] 新規登録

住 所 東京都港区芝大門1丁目13番9号

氏 名 昭和電工株式会社